⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-86867

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)4月11日

C 07 D 233/90 239/06 243/04 245/02 A 8412-4C 6529-4C 8412-4C

審査請求 未請求 請求項の数 4 (全9頁)

の発明の名称 含窒

含窒素複素環化合物

②特 願 平2-168795

②出 願 平2(1990)6月26日

優先権主張 匈平 1 (1989) 6 月26日 9日本(JP) 91 中 1 - 163482

@発明者

興 一

平 一 大阪府茨木市寺田町12番9号

@発明者 真野

松

村

Ш

光彦

兵庫県川西市営が丘18番地の11

立雄

大阪府豊中市宮山町 4 丁目16番 5 号

⑩発明者 杉

良雄

兵庫県高砂市伊保3丁目18番3号

の出 願 人 武田薬品

武田薬品工業株式会社

大阪府大阪市中央区道修町2丁目3番6号

⑩代 理 人 弁理士 青山 葆 外1名

明報音

1. 発明の名称

含窒素複素環化合物

2. 特許請求の範囲

(1)一般式 [

(式中、R'は水煮、C」~」。のアルキル甚、アリール基、アラルキル甚または複素関基を表わし、R'は水煮またはC」~。のアルキル基を表わし、nは0~3の整数を表わす。ただし、nが1でR'が水煮またはメチルのとき、R'はC」~。のアルキル基を表わす。)で示される含窒素複素現化合物またはその塩。

- (2)光学活性体である請求項(1)の化合物またはその塩。
- (3)S-活性体である請求項(2)の化合物またはその塩。
 - (4)R-活性体である請求項(2)の化合物また

はその塩。

3. 発明の詳細な説明

〈産業上の利用分野〉

本発明は医薬、農薬あるいは液晶などの有機エレクトロニクス材料等の合成中間体として有用な 新規含窒素複素環化合物および該化合物の光学活 性体に関する。

(従来の技術)

エクトイン(1,4.5,6ーテトラヒドロー2ーメチルー4ーピリミジンカルボン酸または3,4,5.6ーテトラヒドロー2ーメチルー4ーピリミジンカルボン酸)が浸透圧調節作用を育することはトレーパー(TRÜPER)[ヨーロピアン・ジャーナル・オブ・パイオケミストリー(Eur.J.Biochem.),149,135(1985)]あるいは高野[日本発酵工学会大会プログラム.p193(1988)]によって報告されているが、合成法に関しては、未だ報告されていない。一方、1.4.5.6ーテトラヒドロー4ーピリミジンカルボン酸は、ホルムアミジン酢酸塩とDL-2.4ー

ジアミノ酪酸とを希エタノール中で反応させることにより合成する方法がブラウン(BROWN)[ジャーナル・オブ・ケミカル・ソサイエティー(J. Chen. Soc.), 1962,4039]により報告されている。

しかしながら、上記文献には本願発明の化合物 は包含されていない。更に、光学活性体の合成に ついての知見は未だ知られていない。

〈発明が解決しようとする課題〉

本発明は、エクトインに近縁な医薬、農薬あるいは液晶などの有機エレクトロニクス材料等の合成中間体として有用な新規含窒素複素環化合物および該化合物の光学活性体を提供することである。 〈課題を解決するための手段〉

本発明は、一般式!

(式中、R は水素、C ~ i ●のアルキル基、アリール基、アラルキル基または複素環基を表わし、

は所望により、C,~。のアルキル基(例、メチル、 エチル、プロピル、ブチル、ヘキシル)、C,~。 のアルコキシ甚(例、メトキシ、エトキシ、プロ ポキシ、プロパルギルオキシ)、ハロゲン、ヒド ロキシ、メルカプト、シアノ、ニトロ、NR²R⁴ (R³およびR*は同一または異なって、水煮また はC,~。のアルキル基を表す)の1つ以上の基で 置換されていてもよい。アラルキル基としては、 アリール部分が上記のようなアリール甚、アルキ ル部分がC.~。のものが挙げられる。R'で表わ される複素環基としては、窒素、酸素、硫黄から 選ばれる1個または2個の異項原子を有する5ま たは6員の飽和または不飽和複素環基、例えば、 ピロール、フラン、チオフェン、ピラゾール、イ ミダゾール、オキサゾール、イソキサゾール、チ アゾール、イソチアゾール、ピリジン、ピラン、 ピリミジン、ピリダジン、ピラチンおよびこれら の水素付加体から選ばれる複素環の基が挙げられ、 これらの基は所望により、Ci~oのアルキル茲(例、 メチル、エチル、プロピル、ブチル、ペンチル、

R*は水煮またはC₁~。のアルキル基を表わし、nは0~3の整数を表わす。ただし、nが1でR*が水煮またはメチルのとき、R*はC₁~。のアルキル基を表わす。)で示される含窒素複素原化合物またはその塩を提供するものである。一般式1の化合物は共鳴構造を有しており、1aあるいは1bの構造式で表わすことができる。本明細音では、以下、便宜上1aの構造式を用いるが、当然1bの構造をも包含する。

化合物 I における R 'で表わされる C ,~1.のアルキル基は直鎖状、分枝状いずれのものでもよく、例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、イソブロピル、イソブチル、sec - ブチル、tert - ブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、オクチル、デシル、ドデシル、オクタデシルが挙げられ、所望により、これらはハロゲンまたはヒドロキシで置換されていてもよい(例、ハロメチル、ヒドロキシメチル)。また、アリール基としては C •~1.0 アリール甚、例えば、フェニル、ナフチル、ピフェニルが挙げられ、これら

ヘキシル)、C.~。のアルコキシ基(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシ)、C.~。のアルキルチオ基
(例、メチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、ブチルチオ、ペンチルチオ、ヘキシルチオ)、C。
~。のアリール基(例、フェニル、トリル、キシリル、トリメチルフェニル)、ヒドロキシ、ニトロ、シアノ、メルカプト、ハロゲン(例、塩素、臭素、ヨウ素)、COOR®(R®は水葉またはC.~。のアルキル基)、NR®R*(R®およびR*は同一または異なって、各々、水葉またはC.~。のアルキル基を表わす)の1つ以上の基で置換されていてもよい。

R*で表わされるC:~。のアルキル基としては、 直鎖または分枝状いずれのものでもよく、例えば、 メチル、エチル、プロビル、イソプロビル、ブチ ル、イソブチル、ペンチル、イソペンチル、ヘキ シルが挙げられる。

nは、好ましくは、0~2である。

化合物「はその環に塩基性の窒素原子を有し、

塩酸、硫酸、臭化水素酸などの無機酸、酢酸、メタンスルホン酸、p−トルエンスルホン酸などの育機酸と塩を形成する。また、化合物 | において、R *が水素の場合、ナトリウムやカリウムのごときアルカリ金属、カルシウム、マグネシウムのごときアルカリ土頭金属との塩やアンモニウム塩等を形成する。これらも本発明に包含される。

また、化合物 | は風の 4 位に不斉中心を有し、 光学活性体として存在しうる。本発明は、分割された光学活性体、それらの混合物を含め、いずれ の光学活性体も包含する。

本発明の化合物 [は一般式 [

R * X

[0]

(式中、R[®]は上記R[®]と同義を扱わし、Xは C≡N、

プロピオンイミダート、エチル プロピオンイミダート、メチル ヘキサンイミダート、メチル リナデカンイミダート、メチル ピリジンカルボ キシイミダートなどのイミド酸エステル類または プロピオンアミジン、ヘキサンアミジンな ノナデカンアミジンなどのアミジン類またはその塩 およびアミジンなどのアミジン類またはそびアミジンはニトリル化合物、オルトエステル類から公 アミド化合物あるいはイミド酸エステル類から公 知の方法で容易に誘導することができ、誘導した 化合物を単離することなく反応に用いることもできる。

一般式田で示される化合物としては2.3 - ジアミノブロビオン酸、2.4 - ジアミノ酪酸、オルニチンなどのアミノ酸類、2.3 - ジアミノブロビオン酸エチル、2.4 - ジアミノ酪酸メチル、2.4 - ジアミノ酪酸ブチル、オルニチンメチルエステル、オルニチンエチルエステルなどのアミノ酸エステル類またはその塩が挙げられる。

一般式『および』の塩としては塩酸、硫酸、臭

を扱わし、R*およびR**はそれぞれC,~。のアルキル基を扱わし、R**、R**、R**、R**、R**およびR**はそれぞれ水素またはC,~。のアルキル基を扱わす)で示される化合物またはこれらの塩を一般式皿

H;NCH;(CH;)nCHCOOR'*

|
NH;

.[11]

(式中、R¹*は水煮またはC₁~。のアルキル番を表わし、nは上記と同義を表わす)で示される化合物またはその塩を直接反応させるか、溶媒中または塩基の存在下に溶媒中で反応させることにより製造することができる。

上記C₁~•のアルキル甚としては、直鎖または 分枝状のアルキル甚、例えば、メチル、エチル、 プロピル、プチル、ペンチル、ヘキシルが挙げら れる。

一般式 [で示される化合物としては、プロピオ ニトリル、プチロニトリル、ヘギサンニトリル、 ノナデカンニトリルなどのニトリル類、メチル

化水素酸などの無機酸、酢酸、メタンスルホン酸、 p-トルエンスルホン酸などの有機酸の塩を用い ることができる。

溶媒としては、水、メタノール、エタノールなどのアルコール類、酢酸、プロピオン酸などの有機酸類を単独あるいは混合して用いることができる。また、塩基としては、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、皮酸ナトリウム、炭酸カリウム、 酢酸ナトリウム、ナトリウムメトキンド、ナトリウムエトキンドなどの無機塩基、トリエチルアミンなどの有機塩基を用いることができ、それらの使用量は一般式 II および II の塩を中和する量で十分である。反応温度は一50~250℃、好ましくは0~150℃である。

本発明の化合物!の光学活性体は、一般式皿で示される化合物またはその塩の光学活性体を用い、必要量の塩基の存在下に0~100℃で反応させることにより製造することができる。

一般式 II で示される化合物まだはその塩は一般 式 II で示される化合物またはその塩に対して通常 1~100当ほを用いて行われるが、大過剰を用いてもさしつかえない。生成物はカラムクロマトグラフィーなどの通常の方法によって分離、精製することができる。

〈実施例〉

以下、本発明を実施例により、さらに詳しく説明する。

実施例1

2-エチル-1.4.5.6-テトラヒドロ-4 -ピリミジンカルボン酸

メタノール30m2に、メチル プロピオンイミダート塩酸塩2.47gおよび2.4-ジアミノ酪酸二塩酸塩1.91gを加え、かきまぜながら窒温で1N-ナトリウムメトキンド/メタノール溶液40m2を加え、8時間加熱還流した。反応液を濃縮した後、少量の水に溶解し、シリカゲルクロマトグラフィー(メルク社製シリカゲルNr.

7 7 3 5 6 0 g、 9 5 %含水アセトン溶媒)に付 した後、 9 5 %含水アセトン 5 0 0 ml、 8 0 %含 水アセトン 5 0 0 ml、 7 5 %含水アセトン 5 0 0

1,4,5,6ーテトラヒドロー2ーオクチルー ・ 4ーピリミジンカルポン酸

メタノール30mlに、メチル ノニルイミダート塩酸塩4.15gおよび2.4ージアミノ酪酸二塩酸塩3.82gを加え、かきまぜながら窒温で1Nーナトリウムメトキシド/メタノール溶液60mlを加え、16時間加熱速流した。反応液を濃縮した後、少量の水に溶解し、シリカゲルクロマトグラフィー(メルク社製シリカゲルNr.7735 120g.95%含水アセトン溶媒)に付した後、95%含水アセトン 1000ml、90%含水アセトン 500ml、85%含水アセトン 500ml、85%含水アセトン 500mlを用いて溶出した。該当分画を減圧下で濃縮した後アセトン 100mlを加えてろ取乾燥し、無色粉末として表記化合物2.59gを得た。収率53%。

元素分析値: C,, H,, N,O, -0,4 H,Oとして、 計算値(%): C,64.77; H,10.37;

N. 1 1 . 6 2

ロ(および70%含水アセトン500mlを用いて溶出した。 該当分画を減圧下で濃縮した後アセトン150mlを加え粉末化、 ろ取した。 エーテルで洗浄後、乾燥し無色粉末として表記化合物1.41gを得た。 収率90%。

元素分析値: C, H, N, O, · 0, 4 H, Oとして、 計算値(%): C, 53, 58; H, 8, 22;

N. 17.85

実測值(%): C,53.42; H,8,16;

N.17.70

1 R スペクトル(K B r)cm⁻¹: 1 6 5 0 .16 0 0 . 1 4 6 0 .1 4 4 0 .1 3 9 5 .1 3 0 5 .1 2 0 0 . 1 1 3 5 .1 0 5 5

NMRスペクトル (D.O.内部標準3-(トリメチルシリル)プロピオン酸-2.2.3.3-d。ナトリウム塩(TMSPA)) δ:1.25(3H.t. J=7Hz).2.13(2H.q.J=6Hz).2.55 (2H.q.J=7Hz).3.07-3.67(2H.m). 4.08(1H.t.J=6Hz)

実施例2

実測値(%):C.64.5 0;H.10.25;

N. 1 1 . 3 9

実施例3

1.4.5.6 - テトラヒドロー 2 - オクタデシル-4 - ピリミジンカルボン酸

メタノール30mlに、メチル ノナデシルイミダート塩酸塩3.48gおよび2.4-ジアミノ酪酸二塩酸塩1.91gを加え、かきまぜながら窒温で1N-ナトリウムメトキシド/メタノール溶液30mlを加え、16時間加熱還流した。反応液を濃縮した後、混合溶媒(メタノール:塩化メチレン=1:1)に溶解し、シリカゲルクロマトグラフィー(メルク社製シリカゲルNr.7735 120g.

メタノール:塩化メチレン=1:3の混合溶媒)に 付した後、メタノール:塩化メチレン=1:3の混 合溶媒1000al、次いでメタノール:塩化メチ レン=1:1の混合溶媒1000mlを用いて溶出 した。該当分画を減圧下で濃縮した後アセトン 100gを加え粉末化、ろ取した。アセトン、メ タノール及び水で洗浄した後、乾燥し無色粉末と して表記化合物 2.1 2 gを得た。収率 5 6 %。

元素分析値: C ** H ** N * O ** 0 . 3 H * O として、 計算值(%):C.71.57;H.11.64;

N.7.26

実測值(%):C,71,44;H,11,91;

N, 7, 12

I R スペクトル(K B r)cm - 1:1655,1620. 1 4 6 5 , 1 3 7 5 , 1 2 9 5

NMRスペクトル(CDC1:CD:OD=1:1. TMS) $\delta:0.89(3H,t,J=6Hz),1.1-$ 1.9(32 H.m), 2.12(2 H,q, J = 6 Hz). 2.45(2H,t,J=7Hz),3.2-3.6(2H.n), 3, 92 (1 H, t, J = 6 Hz)

4-ピリミジンカルポン酸

メチル フェニルアセトイミダート塩酸塩、2. 4 - ジアミノ酪酸二塩酸塩及びIN-ナトリウム メトキシド/メタノール溶液を用いて、実施例2 と同様にして表記化合物を無色結晶として得た。 収率82%。融点300℃以上。

元素分析值: C ** H ** N *O ** 0 . 4 H * O として、 計算值(%):C,63.92;H,6.62;

N. 12.42

実測値(%):C,64.18;H,6.40;

N.12.33

IRスペクトル(KBr)cm ':1650,1625. 1495,1435,1380,1310,1295, 1180.1135,1065

NMRスペクトル(D₂O,TMSPA)δ: 2.34(2H,q, J = 6Hz), 3.4-4.0(2H, a), 4.31(2H.s), 4.49(1H.t.J=6Hz). 8.17(5H,s)

実施例 6

1.4.5.6ーテトラヒドロー2ー(2ーピリジ 実測値(%): C.57.37; H.5.62;

宴施例4

1.4.5.6-テトラヒドロー2-フェニルー 4-ピリミジンカルボン酸

メチル ベンズイミダート塩酸塩、2.4-ジ アミノ酪酸二塩酸塩及び1N-ナトリウムメトキ シド/メタノール溶液を用いて、実施例2と同様 にして表記化合物を得た。 収率99%。

元素分析値:CiiHizNzOz・0.4 HzOとして、 計算值(%):C,66,46;H,6,30;

N. 13.66

実制值(%): C, 6 6.2 1; H, 6.45;

N, 13.39

1 Rスペクトル(KBr)cm-1:1630,1605, 1490.1440.1395.1305.1205 NMRスペクトル(D.O.TMSPA) る: 2.26(2H,q,J=6Hz).3.25-3.80(2 H.m), 4.28(1 H.t. J = 6 Hz), 7.4 -7.9(5H.m)

実施例5

2-ペンジルー1.4.5.6-テトラヒドロー

ル)-4-ピリミジンカルボン酸

メタノール3 0 mQに、メチル 2 - ピリジンカ ルポキシイミダート2.72gおよび2,4-ジア ミノ酪酸二塩酸塩3.82gを加え、かきまぜなが ら室温で1N-ナトリウムメトキシド/メタノー ル溶液40mℓを加え、室温で48時間かきまぜた。 反応液を濃縮した後、少量の水に溶解し、シリカ ゲルクロマトグラフィー(メルク社製シリカゲル Nr.7735 120g,95%含水アセトン溶媒) に付した後、95%、90%、85%、80%、 75%及び70%の含水アセトン各500mlを用 いて溶出した。該当分画を減圧下で濃縮した後ア セトン!00mlを加え粉末化、上層を拾て再びア セトンiOOmlを加えてろ取乾燥し、無色粉末と して表記化合物3.15gを得た。収率84%。融 点:262-264℃。

元素分析値: C10H11N1O10.2H10として、 計算值(%):C,57.52;H.5.50;

N. 20.12

N. 19.85

! Rスペクトル(KBr)ca-1:1660.1620, 1590.1460.1430.1380.1310.

NMR スペクトル(D₂O. T M S P A)δ: 2.3 1 (2 H,q, J = 6 H₂), 3.3 5 - 3.9 5 (2 H.a), 4.3 8 (1 H,t, J = 6 H₂), 7.6,4 -8.8 4 (4 H.a)

実施例7

(+)-4.5.6.7-テトラヒドロ-2-メチル-1 H-1.3-ジアゼピン-4-カルボン酸メタノール60mlに、メチル アセトイミダート塩酸塩4.38gおよびしーオルニチン塩酸塩3.37gを加え、水冷で激しくかきまぜながら1 N-ナトリウムメトキシド/メタノール溶液60mlを滴下した。水冷で10分間、窒温で48時間かきまぜた。反応液を濃縮した後、少量の水に溶解し、シリカゲルクロマトグラフィー(メルク社製シリカゲルNr.7735120g、95%含水アセトン溶媒)に付した後、95%、85%、

ノール)

事施例8

2 - クロロメチル-1.4.5.6 - テトラヒド ロ-4 - ピリミジンカルボン酸

メタノール30 alcに、エチル 2 ークロロアセトイミダート塩酸塩1.90gおよび2.4ージアミノ酪酸二塩酸塩1.91gを混合し、かきまぜなから窒温で2Nーナトリウムメトキシド/メタノール溶液11 alを加え、窒温で24時間かきまぜた。不溶物をろ去し、減圧下に濃縮した。段留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、80%アセトンで溶出した。溶出液を減圧下に濃縮後次結整燥した。段留物にエタノール20 aleを加えて1時間加熱還流後アセトン80 aleで看訳した。沈殿をろ取し、メタノールーエーテルから再結晶して無色粉末1.025gを得た。収率58%。

元衆分析値: C • H • C 《N • O • として、

計算值(%):C,40.81;H,5.14;

N. 15.86

実測値(%): C.40.94;H,5.19;

80%及び75%含水アセトン各500ml及び70%の含水アセトン1000mlを用いて溶出した。 放当分画を減圧下で濃縮した後、再び同様のシリカゲルクロマトグラフィーを用いて精製した。 該当分画を減圧下で濃縮し、アセトン100mlを加え粉末化、上層を捨て再びアセトン100mlを加えてろ取乾燥し、無色粉末として表記化合物0.46gを得た。仅率15%。

元素分析値: C₇H₁₂N₂O₂・0.2 H₂Oとして、 計算値(%): C,52.61: H,7.82;

N, 17.52

実測値(%): C,52.33; H,8.06;

N. 17.50

I R スペクトル(K B r)cm⁻¹: 1 6 2 0 , 1 4 6 0 , 1 4 2 5 , 1 3 8 0 , 1 3 4 5 , 1 3 2 5 , 1 2 6 0 , 1 1 2 0

N, 15.62

NMR $X < f + \mathcal{N}(D_*O, TMSPA)\delta$: 2.16(2 H,q, J = 6 Hz), 3.15 - 3.74 (2 H,s), 4.12(1 H,t, J = 5 Hz), 4.48 (2 H,s)

実施例9

2-ヒドロキシメチル-1.4.5.6-テトラ ヒドロ-4-ピリミジンカルボン酸

エチル 2-クロロアセトイミダート塩酸塩3.16g、2.4-ジアミノ酪酸二塩酸塩1.91g、無水酢酸ナトリウム4.1gおよび酢酸50x2を混合し、120℃で20時間かきまぜた。不溶物をろ去し、減圧下に濃縮乾固した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、アセトンーメタノールで溶出した。溶出液を減圧下に濃縮乾固し、残留物を90%エタノールーエーテルから再結晶して無色針状晶0.75gを得た。収率47%。

元素分析値: C.H.。N.O.とじて、 計算値(%): C.45.57; H.6.37; N. 17.71

実測値(%): C, 45.42: H, 6.48:

N. 17.54

NMR $3 < 7 + \mu(D_{1}O_{1}TMSPA)\delta$: 2.17(2 H.q. J = 6 Hz).3.10 - 3.70 (2 H.a).4.12(1 H.t. J = 5 Hz).4.47 (2 H.s)

実施例10

2-(4-クロロフェニル)-1.4.5.6-テトラヒドロ-4-ピリミジンカルボン酸エチル 4-クロロベンズイミダート塩酸塩1.10g、2.4-ジアミノ酪酸二塩酸塩0.955g、2N-ナトリウムメトキシド/メタノール溶液7.5mlをおよびメタノール30mlを実施例8と同様に処理し、カラムクロマトグラフィーに付した。得られた溶出液をみ縮後アンパーライト1R-120B(H*)のカラムに吸着させ、水で洗浄した。1Nアンモニア水で溶出し、減圧下に濃縮した。残液を凍結乾燥し、得られた粉末をメタノール-エーテルから再結晶して無色粉末

ライトIR-120B(H⁺)のカラムに吸着させた。水洗後1Nアンモニア水で溶出し、減圧下に 濃縮した。残液を凍結乾燥し、得られた粉末をメ タノール-エーテルから再結晶して無色粉末 0.273gを得た。収率25%。

元素分析値: C., H., N.O., O. 1 H.Oとして、 計算値(%): C.59.51; H.5.54;

N, 12, 62

実測值(%): C,59,54:H,5.40;

N.12.62

NMRスペクトル(CD₂OD.TMS)δ: 2.23(2H.q-like), 3.53(2H.t-like). 4.10(1H.t.J=5Hz).6.93(2H.d.J = 9Hz), 7.62(2H.d.J=9Hz)

2)エチル 4-ヒドロキンベンズイミダート 塩酸塩1.01g、2.4-ジアミノ酪酸0.955 g、無水酢酸ナトリウム1.23gおよび酢酸50 aleを混合し、120℃で20時間かきまぜた。減 圧下に濃縮し、メタノールを加え不溶物をろ去した。減圧下に濃縮し、メタノーカゲルカラムクロマト 0.6019を得た。収率47%。

元素分析値: C,,H,,C(N,O,・H,Oとして、 計算値(%): C,51.47:H,5.10;

N.10.91

実測位(%):C,51.26;H,4.76;

N.10.61

NMRスペクトル ((CD₃), SO.TMS) δ: 1.83-2.16(2H,br m).3.25-3.50 (2H,br m).3.79(1H,t,J=5Hz). 7.62(2H,d,J=9Hz).7.79(2H,d,J=9Hz)

ま施例11

2-(4-ヒドロキシフェニル)-1.4.5.6 -テトラヒドロ-4-ピリミジンカルポン酸

1)エチル 4-ヒドロキシベンズイミダート 塩酸塩1.01g、2,4-ジアミノ酪酸二塩酸塩 0.955gおよびメタノール30mQを混合し、 2N-ナトリウムメトキシド/メタノール溶液 7.5mQを加え、窒温で15時間かきまぜた。減 圧下に濃縮乾固後、残留物を水に溶解しアンバー

グラフィーに付した。アセトンーメタノールで溶出し、溶出液を減圧下に濃縮乾固した。メタノールーエーテルから再結晶して無色粉末0.1329を得た。収率12%。

実施例12

2-(4-プロパルギルオキシフェニル)-1. 4.5.6-テトラヒドロ-4-ピリミジンカルボン助

4-プロパルギルオキシベンゾニトリル3.35 9をエタノール5 mg およびエーテル200 mg に溶 解し、水冷下塩化水素ガスを通じた。窒温で3日 間放置した後、加熱還流下7時間かきまぜた。減 圧下に機能し、エタノールーエーテルから再結晶 してエチル 4-プロパルギルオキシベンズイミ ダート塩酸塩の無色結晶3.739を得た。

NMR $2 < 7 + \mathcal{N}$ ((CD₃), SO, TMS) δ :

1.48(3 H.t., J = 7 Hz), 3.66(1 H.t., J)

= 2 Hz), 4.63(2 H.q., J = 7 Hz), 4.98

(2 H.d., J = 2 Hz), 7.22(2 H.d., J = 9 Hz),

8.18(2 H.d., J = 9 Hz), 11.2-12.1

(2 H.br)

エチル 4 - プロバルギルオキシベンズイミダート塩酸塩2.40g、2.4 - ジアミノ酪酸二塩酸塩1.91g、2 N - ナトリウムメトキシド/メタノール溶液15 m(およびメタノール50 m(を混合し、50 ℃で20時間かきまぜた。減圧下に濃縮蛇固し、水に溶解後アンバーライト1R-120B(H*)のカラムに吸着させた。水洗後1Nアンモニア水で溶出し、減圧下に濃縮した。 投液を凍結乾燥し、得られた粉末をメタノールに溶解後シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付した。アセトンーメタノールで溶出し、減圧下に濃縮的した。メタノールーエーテルから再結晶して無色粉末0.97gを得た。収率38%。

元素分析値: C₁, H₁, N₂O₃, 0, 3 H₂Oとして、 計算値(%): C, 63, 62; H, 5, 59;

N.10.60

実測値(%):C.63.91;H,5.83;

N.10.24

NMRスペクトル ((CD,),SO,TMS) δ:

実施例14

2-クロロメチル-1,4.5,6.-テトラヒド ロ-4-ピリミジンカルボン酸 エチル エステ ル塩酸塩

2-クロロメチルー1.4.5.6-テトラヒドロー4-ビリミジンカルボン酸1.236gをエタノール50alに懸闘し、溶解するまで塩化水業ガスを運じた。密栓して2日間放置後、減圧下に濃縮蛇固して褐色粉末1.585gを得た。収率94%。

元素分析值: C.H., ClN.O. HCl.

0.25 H.O & LT.

計算值(%):C.39.12:H.5.95:

N.11.41

実測値(%):C.39.21;H.5.93;

N.11.30

NMR 3 < 7 + 12 ((C D₂)₂SO.TMS) 5 : 1.24(3 + 1.1. J = 7 + 1.2).1.90 - 2.20(2 H.br m).2.98 - 3.77(2 H.br m). 4.20(2 H.q. J = 7 + 1.2).4.40 - 4.65 1.80-2.20(2 H.br).3.20-3.50 (2 H.br), 3.62(1 H.t. J = 2 Hz), 3.76 (1 H.t. J = 5 Hz).4.91(2 H.d. J = 2 Hz). 7.14(2 H.d. J = 9 Hz), 7.75(2 H.d. J = 9 Hz).9.2-10.4(1 H.br)

実施例13

1.4.5.6 - テトラヒドロ - 2.- メチル - 4 - ピリミジンカルポン酸 エチル エステル塩酸 塩

1.4.5.6 - テトラヒドロー2 - メチルー4 - ピリミジンカルボン酸 0.7 1 9をエタノール 5 0 m 2 に 懸濁し、溶解するまで塩化水煮ガスを通じた。密栓して 2 日間放置し、減圧下に濃縮乾固した。クロロホルムを加え、不溶物をろ去した。 減圧下に濃縮乾固して褐色粘稠物を得た(定量的)。

NMR $2 < 7 + \nu$ (D $_{2}$ O . T M S P A) δ :

1.30(3 H, t, J = 7 Hz), 2.24(2 H, q, J = 6 Hz), 2.27(3 H, s), 3.13 - 3.74

(2 H.a), 4.29(2 H, q, J = 7 Hz), 4.44

(1 H, t - Like)

(1 H,br m).4.60(2 H,s),10.62(1 H,br s),11.03(1 H,br s)

・実施例15

1.4.5.6-テトラヒドロー2-オクタデシル-4-ピリミジンカルボン酸 メチル エステル塩酸塩

1.4.5.6ーテトラヒドロー2ーオクタデシルー4ーピリミジンカルボン酸0.761gをメタノール20 mQに懸濁し、水冷下塩化水素ガスを15分間通じた。密栓して2日間放置し、次いで加熱還流下5時間かきまぜた。不溶物をろ去し、試圧下に濃縮乾固した。クロロホルムに溶解し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付した。クロロホルムーメタノールで溶出し、減圧下に濃縮乾固して無色粉末0.57gを得た。収率66%。

元素分析值: C: 4 H . 4 N t O t · H C (· 0 . 7 H t O

計算值(%):C,64,97;H,10,99;

N, 6.31

実測値(%): C.65.02; H.II.12;

N.6.35

NMRスペクトル(CDCC₃.TMS) δ:

0.88(3 H.t-like).1.26((30-32)H.

s-like).1.5-1.9((4-2)H.br).2.00

-2.30(2 H.br).2.60-2.85(2 H.br).

3.78(3 H.s).4.25-4.45(1 H.br).

10.9-11.1(1 H.br).11.5-11.8

(1 H.br)

実施例16

2 - メチルー 4 - イミダゾリンカルボン酸 メチル アセトイミダート塩酸塩 1 . 1 g、 2 . 3 - ジアミノプロビオン酸塩酸塩 1 . 4 1 gおよび メタノール 6 0 m2を混合し、 2 N - ナトリウムメトキシドンメタノール溶液 1 0 m2を加え、 室温で 2 0 時間かきまぜた。

メチル アセトイミダート塩酸塩1.19および2N-ナトリウムメトキシド/メタノール溶液5m2を追加し、室温で20時間かきまぜた。不溶物をろ過し、減圧下に濃縮した。水に溶解し、アンパーライト1R-120B(H⁺)のカラムに吸着

よびメタノール60xQを混合し、2Nーナトリウムメトキシド/メタノール溶液10xQを加え、窒温で20時間かきまぜた。減圧下に嚢縮乾固し、水を加えた。沈澱をろ取し、水洗後メタノールーエーテルから再結晶して無色結晶1.5649を得た。収率70%。

元素分析値: C₁。H。C l N₂O₂·H₂Oとして、 計算値(%): C₂49.50; H₂4.57;

N.11.54

実測值(%):C.49.23;H.3.99;

N, 11.18

NMRスペクトル(CD₃OD.TMS)δ: 3.99-4.4 I(2H.α).4.7 4(1H.dd.J = 9Hz.1 1Hz).7.6 4(2H.d.J=9Hz). 7.89(2H.d.J=9Hz)

〈発明の効果〉

本発明の化合物 【は医薬、農薬あるいは液晶などの合成中間体として有用である。

特許出願人 武田 薬品 工 葉 株 式 会 社代 理 人 弁理士 母 山 碟 ほか!名

させた。水洗後1Nアンモニア水で溶出した。溶出液を減圧下に濃縮し、残液を凍結乾燥した。得られた粉末をメタノールに溶解し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付した。アセトンーメタノールで溶出し、溶出液を減圧下に濃縮乾固した。メタノールーアセトンから再結晶して無色結晶0.841gを得た。収率66%。

元素分析値: C *H *N *O *として、

计算值(%):C,46.87;H,6.29;

N.21.86

実測值(%):C.46.84;H.6.44;

N.21.77

NMRスペクトル(D.O.TMSPA)δ: 2.27(3H.s),3.78-4.40(2H.m), 4.55-4.77(1H.m)

実施例17

2-(4-クロロフェニル)-4-イミダゾリン カルボン酸

エチル 4-クロロベンズイミダート塩酸塩 2.2g、2.3-ジアミノプロピオン酸塩酸塩お